

更正: MoSi_2N_4 的本征点缺陷以及 掺杂特性的第一性原理计算

[物理学报 2024, 73(8): 086801]

徐思源 张召富 王俊 刘雪飞 郭宇铮

(2024 年 5 月 8 日收到)

PACS: 68.55.Ln, 71.18.+y, 73.20.Hb, 68.35.Dv

DOI: [10.7498/aps.73.109901](https://doi.org/10.7498/aps.73.109901)

《物理学报》2024 年第 73 卷第 8 期第 086801 页《 MoSi_2N_4 的本征点缺陷以及掺杂特性的第一性原理计算》一文中, 因作者疏忽导致基金标注错误, 特此更正, 并诚挚地向读者致歉.

相关内容更正如下: 第 086801-1 页下标栏中“湖北省自然科学基金面上(青年)项目(批准号: 2021CFB085)”改为“国家自然科学基金(批准号: 62174122)”. 同时第 086801-9 页下标栏中“the

Natural Science Foundation of Hubei Province, China (Grant No. 2021CFB085)”改为“the National Natural Science Foundation of China (Grant No. 62174122)”.

在此声明更正的同时, 我们向广大读者表示由衷的歉意, 期刊网站中此文电子版已对基金名称做相应更正.

Erratum: First-principles calculation of intrinsic point defects and doping performance of MoSi_2N_4 [*Acta Phys. Sin.* 2024, 73(8): 086801]

Xu Si-Yuan Zhang Zhao-Fu Wang Jun Liu Xue-Fei Guo Yu-Zheng

(Received 8 May 2024)

PACS: 68.55.Ln, 71.18.+y, 73.20.Hb, 68.35.Dv

DOI: [10.7498/aps.73.109901](https://doi.org/10.7498/aps.73.109901)

更正: MoSi_2N_4 的本征点缺陷以及掺杂特性的第一性原理计算

徐思源 张召富 王俊 刘雪飞 郭宇铮

Erratum: First-principles calculation of intrinsic point defects and doping performance of MoSi_2N_4

Xu Si-Yuan Zhang Zhao-Fu Wang Jun Liu Xue-Fei Guo Yu-Zheng

引用信息 Citation: *Acta Physica Sinica*, 73, 109901 (2024) DOI: 10.7498/aps.73.109901

在线阅读 View online: <https://doi.org/10.7498/aps.73.109901>

当期内容 View table of contents: <http://wulixb.iphy.ac.cn>

您可能感兴趣的其他文章

Articles you may be interested in

金红石 TiO_2 中本征缺陷扩散性质的第一性原理计算

Density functional theory calculation of diffusion mechanism of intrinsic defects in rutile TiO_2

物理学报. 2018, 67(17): 176101 <https://doi.org/10.7498/aps.67.20180818>

应变诱导单层 NbSi_2N_4 材料磁转变的第一性原理研究

First principles study of magnetic transition of strain induced monolayer NbSi_2N_4

物理学报. 2022, 71(20): 206303 <https://doi.org/10.7498/aps.71.20220939>

Ga, Ge, As掺杂对锂离子电池正极材料 $\text{Li}_2\text{CoSiO}_4$ 的电化学特性和电子结构影响的第一性原理研究

First-principles study of effects of Ga, Ge and As doping on electrochemical properties and electronic structure of $\text{Li}_2\text{CoSiO}_4$ serving as cathode material for Li-ion batteries

物理学报. 2019, 68(18): 187101 <https://doi.org/10.7498/aps.68.20190503>

空位及氮掺杂二维 ZnO 单层材料性质:第一性原理计算与分子轨道分析

Properties of vacancies and N-doping in monolayer g- ZnO : First-principles calculation and molecular orbital theory analysis

物理学报. 2019, 68(24): 246301 <https://doi.org/10.7498/aps.68.20191258>

H, Cl和F原子钝化 $\text{Cu}_2\text{ZnSnS}_4(112)$ 表面态的第一性原理计算

First-principles study of H, Cl and F passivation for $\text{Cu}_2\text{ZnSnS}_4(112)$ surface states

物理学报. 2018, 67(16): 166401 <https://doi.org/10.7498/aps.67.20180626>

稀土掺杂对 LiFePO_4 性能影响的第一性原理研究

First-principles study of properties of rare-earth-doped LiFePO_4

物理学报. 2021, 70(15): 158203 <https://doi.org/10.7498/aps.70.20210227>